## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-293508

(43) Date of publication of application: 11.11.1997

(51)Int.CI.

H01M 4/58 H01M 4/02 H01M 4/04

HO1M 4/40

(21)Application number: 08-131094

(71)Applicant: SONY CORP

(22)Date of filing:

25.04.1996

(72)Inventor: YAMAURA KIYOSHI

# (54) POSITIVE ELECTRODE MATERIAL FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY, ITS MANUFACTURE AND NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY USING IT

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To enhance the cycle characteristic of a nonaqueous electrolyte secondary battery using lithium nickel composite oxide particles as positive electrode material. SOLUTION: A nonaqueous electrolyte secondary battery is provided with a positive electrode containing lithium nickel composite oxide particles, a negative electrode made of material which can be doped with and dedoped from lithium, or metal lithium or lithium alloy, and nonaqueous electrolyte which is formed by dissolving or dispersing lithium salt in a nonaqueous medium. In the nonaqueous electrolyte secondary battery, as the lithium nickel composite oxide particles the particles whose surfaces are covered by V2O5 are used.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(J P)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平9-293508

(43)公開日 平成9年(1997)11月11日

(51) Int.Cl.6	•	識別記号 庁内整理番号	FI		·	÷	<b>始表示箇所</b>
H01M	4/58		H01M	4/58			
	4/02		•	4/02		C	
	4/04			4/04		Á	
,	4/48		•	4/48			
* .	10/40		1	0/40	٠.,	Z	
			家在請求	未請求	請求項の数9	FD	(全 6 頁)
(21)出顧番号	<del>)</del>	特顏平8-131094	(71)出願入				
(22)出願日	(72) 出題日 平成 8 年 (1996) 4 月25日 (72) 発明者 1		東京都	ソニー株式会社 東京都品川区北品川6丁目7番35号 山浦 藻 東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ			
	•.			果 尽 都 的 一株式		1日(名	ありサッニ
•			(74)代理人	弁理士	田沿米登	<b>约</b> 1名	4)
						· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

(54) 【発明の名称】 リチウム二次電池用正極材料、その製造方法及びそれを用いた非水電解液二次電池

### (57)【要約】

【課題】 リチウムニッケル複合酸化物粒子を正極材料 として使用する非水電解液二次電池のサイクル特性を向 上させる。

【解決手段】 リチウムニッケル複合酸化物の粒子を含有する正極と、リチウムをドープ・脱ドープ可能な材料あるいは金属リチウム又はリチウム合金からなる負極と、リチウム塩を非水媒体に溶解又は分散してなる非水電解液とを備えた非水電解質二次電池において、リチウムニッケル複合酸化物の粒子として、その表面がV2O6で覆われているものを使用する。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 リチウムニッケル複合酸化物を含有する リチウム二次電池用正極材料において、リチウムニッケ ル複合酸化物の粒子の表面がV2O5で覆われていること を特徴とするリチウム二次電池用正極材料。

0.  $1 \le [\{W1/(W1+W2)\} \times 100] \le 10$ 

の範囲である請求項1記載のリチウム二次電池用正極材

【請求項3】 リチウムニッケル複合酸化物が、式 (1)

【化1】LiNixMi,M2zO2 (1)(式中、M<sup>1</sup>及びM<sup>2</sup>は、それぞれ独立的にAl.Mn. Fe, Ni, Co, Cr, Ti, Zn, P及びBから選

択される少なくとも一種の元素であり、x、y及びzは それぞれり以上の数であるが、但しそれらの総和は1で ある。)で表される請求項1又は2記載のリチウム二次※

0.  $1 \le [\{W1/(W1+W2)\} \times 100] \le 10$ 

の範囲である請求項4記載の製造方法。

【化2】LiNi,M<sup>1</sup>,M<sup>2</sup>,O<sub>2</sub>

【請求項6】 リチウムニッケル複合酸化物が、式

(1)

(式中、M<sup>1</sup>及びM<sup>2</sup>は、それぞれ独立的にAl, Mn, Fe, Ni, Co, Cr, Ti, Zn, P及びBから選 択される少なくとも一種の元素であり、x,y及びzは それぞれ0以上の数であるが、但しそれらの総和は1で ある。)で表される請求項4又は5記載の製造方法。

【請求項7】 リチウムニッケル複合酸化物の粒子を含 有する正極と、リチウムをドープ・脱ドープ可能な材料★ \*【請求項2】 V2O6の重量をW1とし、リチウムニッ ケル複合酸化物の重量をW2とした場合に、V2O6の重 量比率[{W1/(W1+W2)}×100](%)が 式(A) 【数1】

※電池用正極材料。

【請求項4】 リチウムニッケル複合酸化物とV2O5と を混合し、その混合物を650℃~750℃に加熱する

10 ことを特徴とするリチウム二次電池用正極材料の製造方 法。

【請求項5】 V2O5の重量をW1とし、リチウムニッ ケル複合酸化物の重量をW2とした場合に、V2O5の重 量比率[{₩1/(W1+W2)}×100](%)が 【数2】

(A)

★あるいは金属リチウム又はリチウム合金からなる負極 と、リチウム塩を非水溶媒に溶解してなる非水電解液と

20 を備えた非水電解液二次電池において、リチウムニッケ ル複合酸化物の粒子の表面がV2O5で覆われていること を特徴とする非水電解液二次電池。

【請求項8】 V2O6の重量をW1とし、リチウムニッ ケル複合酸化物の重量をW2とした場合に、V2Osの重 量比率[{W1/(W1+W2)}×100](%)が 式(A)

【数3】

 $0.1 \le [\{W1/(W1+W2)\} \times 100] \le 10$  (A)

の範囲である請求項7記載の非水電解液二次電池。 【請求項9】 リチウムニッケル複合酸化物が、式 (1)

【化3】LiNixM<sup>1</sup>yM<sup>2</sup>zO2 (式中、M<sup>1</sup>及びM<sup>2</sup>は、それぞれ独立的にA1, Mn, Fe, Ni, Co, Cr, Ti, Zn, P及びBから選 択される少なくとも一種の元素であり、x,y及びzは それぞれ〇以上の数であるが、但しそれらの総和は1で ある。)で表される請求項7又は8記載の非水電解液二

【発明の詳細な説明】

[0001]

次電池。

【発明の属する技術分野】本発明は、リチウム二次電池 に適した正極材料、その製造方法及びそれを用いた非水 電解液二次電池に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、電子技術の進歩に伴い、カメラー 体型VTR、携帯電話、ラップトップコンピューター等 の小型のポータブル電子機器が開発され、これらに使用 するためのボータブル電源として、小型軽量で且つ高工 ネルギー密度の二次電池の開発が強く要請されている。☆50 ら、これらの正極活物質の場合、エネルギー密度が十分

30☆【0003】従来より二次電池としては、Ni-Cd二 次電池、鉛蓄電池、リチウム二次電池等が広く知られて いるが、これらの中でも、高出力で高エネルギー密度の 電池を構成することができるリチウム二次電池が注目さ れており、一部商品化されている。

【0004】このようなリチウム二次電池の場合、リチ ウムが水に対して非常に大きな反応性を有しているの で、炭酸プロビレンや炭酸ジエチルなどの非水溶媒に、 LiPF6などのリチウム塩を溶解させた非水電解液が 使用されている。また、負極活物質としては、金属リチ 40 ウムやリチウム合金を使用する場合もあるが、最近では 充放電を繰り返してもデンドライドが形成されない材 料、例えばリチウムイオンをドープ・脱ドープ可能な炭 素質材料が好ましく使用されるようになっている。

【0005】一方、正極活物質としては、TiS₂、M oS2、NbSe2、V2O5などのリチウムを含有しない 金属硫化物や金属酸化物なども使用されている。例え ば、高容量電池を実現するためにV2O5を使用し、特に その二次粒子径を150µm以下とすることが提案され ている(特開平7-230801号公報)。しかしなが

でなく、しかも製造コストも比較的高く、サイクル特性 も十分ではないという問題があった。このため、最近で は、それらに比べより高いエネルギー密度とサイクル特 性とを実現でき、しかも低コストで製造することのでき る正極材料として、リチウムとニッケルとの複合酸化物 (以下、リチウムニッケル複合酸化物と略称する。)が 使用されることが多くなっている。

#### [0006]

【発明が解決しようとする課題】ところで、近年、種々 のポータブル機器の性能が飛躍的に向上するようになっ 10 ているが、それに対応して、リチウムニッケル複合酸化 物を正極活物質として使用したリチウム二次電池に対し ても、電池特性を向上させることが求められている。特 に、サイクル特性をより向上させることが求められてい

【0007】本発明は、以上の従来の技術の課題を解決 しようとするものであり、リチウムニッケル複合酸化物 を正極活物質として使用したリチウム非水電解液二次電 池のサイクル特性を向上させることを目的とする。

#### [0008]

【課題を解決するための手段】本発明者は、リチウムニ ッケル複合酸化物粒子とV2O5とを混合して所定の温度 に加熱処理することにより、表面がV2O5で覆われたリ チウムニッケル複合酸化物粒子が得られること、そして そのようなリチウムニッケル複合酸化物粒子を正極活物 質として使用することにより、リチウム非水電解液二次 電池のサイクル特性を向上させることを見出し、本発明 を完成させるに至った。

【0009】即ち、本発明は、リチウムニッケル複合酸 化物を含有するリチウム二次電池用正極材料において、 リチウムニッケル複合酸化物の粒子の表面がV2O5で覆\*

> 0.  $1 \le [\{W1/(W1+W2)\} \times 100] \le 10$ (A)

> > (1)

[0015]

の範囲であることが好ましい。

【0016】また、リチウムニッケル複合酸化物として は、式(1)

[0017]

【化4】LiNixM1yM2zO2

(式中、M1及びM2は、それぞれ独立的にA1, Mn, Fe, Ni, Co, Cr, Ti, Zn, P及びBから選 択される少なくとも一種の元素であり、x, y及びzは 40 それぞれ0以上の数であるが、但しそれらの総和は1で ある。) で表される化合物を使用することができる。具 体的には、LiNio.8Coo.2O2、LiNio.9Co 0,05A 10.05 O2などを挙げることができる。

【0018】なお、リチウムニッケル複合酸化物粒子の 粒子径は特に制限はないが、通常0.5~20μm、好  $\pm 1 < 10 \mu m$  characters.

【0019】本発明の正極材料は、リチウムニッケル複 合酸化物とV2O5とを均一に混合し、その混合物を65

\* われていることを特徴とするリチウム二次電池用正極材 料を提供する。

【0010】また、本発明は、リチウムニッケル複合酸 化物とV2O5とを混合し、その混合物を650℃~75 ○℃に加熱することを特徴とするリチウム二次電池用正 極材料の製造方法を提供する。

【0011】更に、本発明は、リチウムニッケル複合酸 化物の粒子を含有する正極と、リチウムをドープ・脱ド ープ可能な材料あるいは金属リチウム又はリチウム合金 からなる負極と、リチウム塩を非水溶媒に溶解してなる 非水電解液とを備えた非水電解液二次電池において、リ チウムニッケル複合酸化物の粒子の表面がV2O5で覆わ れていることを特徴とする非水電解液二次電池を提供す

[0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 【0013】本発明のリチウム二次電池用正極材料は、 リチウムニッケル複合酸化物粒子を含有し、その表面が V2O5で覆われていることを特徴としている。 このよう なリチウムニッケル複合酸化物を正極活物質として使用 することにより、リチウム二次電池のサイクル特性を向 上させることができる。これは、正極と電解液との界面 における電解液の分解反応が抑制されるためと考えられ

【0014】このようなリチウム二次電池用正極材料に おいて、V2O5の重量をW1とし、リチウムニッケル複 合酸化物の重量をW2とした場合に、V2O6の重量比率。 『{W1/(W1+W2)}×100](%)が式 (A)

【数4】

※ることにより製造することができる。650℃を下回る とV2O5 (融点640~650℃)が充分に溶融せず、 リチウムニッケル複合酸化物粒子の表面を覆わなくな り、750℃を超えるとV2O5が分解するようになるの で好ましくない。

【0020】なお、加熱時間は、長過ぎるとV2O5がリ チウムニッケル複合酸化物中に固溶するおそれがあるの で、10分程度で十分である。

【0021】ここで、リチウムニッケル複合酸化物は、 リチウム化合物及びニッケル化合物例えば、リチウムや ニッケルの炭酸塩、硝酸塩、硫酸塩、酸化物、水酸化 物、ハロゲン化物を原料として製造することができる。 例えば、所望の組成に応じてリチウム塩原料とニッケル 塩原料とをそれぞれ計量し、十分に混合した後に酸素存 在雰囲気下600℃~1000℃の温度範囲で加熱焼成 することにより製造することができる。この場合、各成 分の混合方法は、特に限定されるものでなく、粉体状の ○℃~750℃、好ましくは680~720℃に加熱す※50 塩類をそのまま乾式の状態で混合してもよく、あるいは 粉体状の塩類を水に溶解して水溶液の状態で混合しても よい。

【0022】一方、V2Osは、市販品を使用することができ、またその粒径も、リチウムニッケル複合酸化物と混合しにくくならない限り特に制限はない。

【0023】また、リチウムニッケル複合酸化物の重量(W2)に対するV2O6の重量(W1)の比率[{W1 / (W1+W2)}×100]を、前述した式(A)の範囲とすることが好ましい。また、リチウムニッケル複合酸化物として、前述した式(1)で表される化合物を 10使用することが好ましい。

【0024】なお、以上説明した本発明の正極材料から正極を作製する場合、正極活物質の粉末と必要に応じてカーボンブラックやグラファイトなどの導電材料と、更にポリフッ化ビニリデン(PVdF)などのバインダー樹脂とを均一に混合して正極合剤組成物を調製し、それを圧縮成形することによりコイン型セル用のペレット形状の正極を作製することができる。あるいは、正極活物質の粉末と導電材料とバインダー樹脂とに加えて、更にホルムアミドやNーメチルピロリドンなどの溶媒を添加20してペースト状の正極合剤組成物を調製し、それを正極集電体に塗布し乾燥することにより、巻き回し型セル用の正極を作製することができる。

【0025】本発明の正極材料から形成された正極は、 リチウムをドープ・脱ドープ可能な材料あるいは金属リ チウム又はリチウム合金からなる負極と、リチウム塩を 非水溶媒に溶解してなる非水電解液とを備えた非水電解 液二次電池を構成する場合に好ましく使用することができる。このような非水電解液二次電池は、サイクル特性 に優れたものとなる。

【0026】なお、この非水電解液二次電池において、 リチウムをドープ・脱ドープ可能な材料としては、例え ば、熱分解炭素類、コークス類(ピッチコークス、ニー ドルコークス、石油コークス等)、グラファイト類、ガ ラス状炭素類、有機高分子化合物焼成体(フェノール樹 脂、フラン樹脂などを適当な温度で焼成して炭素化した もの)、炭素繊維、活性炭等の炭素質材料、あるいはポ リアセチレン、ポリピロールなどのポリマー等を使用す ることができる。また、リチウム合金としては、リチウ ムとアルミニウムとの合金等を使用することができる。 【0027】なお、これらの材料から負極を作製する 際、金属リチウムやリチウム合金を使用する場合には、 板状の金属リチウム又は合金を所定の形状(例えばペレ ット形状) に機械的に打ち抜くことにより負極を作製す ることができる。また、炭素質材料を使用する場合に は、正極を作製する場合と同様に、炭素質材料の粉末と ポリフッ化ピニリデン (PVdF) などのバインダー樹 脂とを均一に混合して負極合剤組成物を調製し、それを 圧縮成形することによりコイン型セル用のペレット形状

の粉末とバインダー樹脂とに加えて、更にホルムアミドやNーメチルピロリドンなどの溶媒を添加してペースト 状の負極合剤組成物を調製し、それを負極集電体に整布 し乾燥することにより、巻き回し型セル用の負極を作製 することができる。

【0028】また、非水電解液としては、従来よりリチウムイオン非水電解液二次電池において用いられている 非水溶媒にリチウム塩電解質を溶解してなるる非水電解 液と同様のものを使用することができる。

【0029】非水電解液において使用する非水溶媒とし ては、従来よりリチウムイオン二次電池において用いら れている非水溶媒を使用することができ、例えば高誘電 **本溶媒であるプロビレンカーボネート、エチレンカーボ** ネート、プチレンカーボネート、ピニレンカーボネー ト、アーブチロラクトン等の環状カーボネート類や、低 粘度溶媒である1,2ージメトキシエタン、2ーメチル テトラヒドロフラン、ジメチルカーポネート、メチルエ チルカーボネート、ジエチルカーボネート、ジプロピル カーボネート等を挙げることができる。その他にも、ス ルホラン、1,2-ジエトキシエタン、3-メチルー 1,3-ジオキソラン、プロピオン酸メチル、酪酸メチ ルなどを使用することができる。中でも、耐電圧性の点 から、プロピレンカーボネート、ピニレンカーボネート 等の環状カーボネート類と、ジメチルカーボネート、ジ エチルカーボネート、ジプロビルカーボネート等の鎖状 カーボネート類とを併用することが好ましい。

【0030】また、非水溶媒に溶解させるリチウム塩電解質としては、一般に、リチウム電池用として使用されるLiClOs、LiAsFs、LiPFs、LiBFs、LiCl、LiBr、CHaSOsLi、CFaSOsLi、LiN(CFaSOs) 2等を挙げることができる。こ

i、LiN(CF<sub>8</sub>SO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>等を挙げることができる。これらは単独でも2種類以上を混合して用いることができる。

【0031】なお、非水電解液二次電池の他の構成、例えばセパレータ、電池缶等については、従来のリチウムイオン非水電解液二次電池と同様とすることができる。また、電池形状についても特に限定はなく、円筒型、角型、コイン型、ボタン型などの種々の形状とすることができる。

#### 0 [0032]

【実施例】以下、本発明を実施例により具体的に説明する。

板状の金属リチウム又は合金を所定の形状(例えばペレット形状)に機械的に打ち抜くことにより負極を作製することができる。また、炭素質材料を使用する場合には、正極を作製する場合と同様に、炭素質材料の粉末とボリフッ化ビニリデン(PVdF)などのバインダー樹脂とを均一に混合して負極合剤組成物を調製し、それを圧縮成形することによりコイン型セル用のペレット形状の負極を作製することができる。あるいは、炭素質材料 50 【0033】実施例1~4及び比較例1~3 表1に示す配合割合でLiNiO2とV2O5粉末とをメノウ乳鉢で十分に混合した。得られた混合物を700でで10分間加熱して正極活物質粉末を得た。得られた正極活物質粉末90重量部とグラファイト7重量部とフッ 素系高分子バインダー(ボリフッ化ビニリデン)3重量 部とをDMF中で均一に混合した。その混合物からジメクリ種を作製することができる。あるいは、炭素質材料 50 チルホルムアミドを十分に揮散させて乾燥させた後に、

この混合物約60mgを秤取り、約2cm2の表面積の 円盤状に加圧成形することにより正極を作製した。 【0034】一方、金属リチウムを円盤状に打ち抜き、 負極とした。ここで、負極のリチウム量は、正極の最大 充電能力の数百倍以上の量であり、正極の電気化学的性 能を制限するものではない。

\*【0035】このようにして得られた正極と負極とを用 い、更に、非水電解液としてプロピレンカーボネート中 にLiPF6を1mol/1で溶解させたものを使用 し、コイン型のテストセルを作製した。 [0.036]

【表1】

	LiNiOz	V2O5	{W1/(W1+W2)} ×100
	W2 (重量部)	W1 (重量部)	(%)
実施例1	90.0	10.0	10.0
2		5.0	5.0
3	99.0	1 0	1.0
4	99.9	0.1	0.1
比較例1	100.0	- , .	0
. 2	99.99	0.01	0.01
. 3	85.0	15.0	15.0

【0037】(評価)まず実施例1で得られた正極活物 質粉末を走査型電子顕微鏡で観察したところ図1に示す ように、複数の形態を持つ粒子は観測されず、表面が非 常に滑らかなLiNiOz粒子のみが観察された。この ことから、V2O5が単独で粒子を形成していないことが わかる。また、図1の実線(A~B~C)に沿ってNi とVに関してEPMA元素分析を行った。その結果を図 2に示す。図2から、ほぼ均一にNiとVとが存在して いることがわかった。更に、粉末X線回折結果から、実 施例1の正極活物質の格子定数と比較例1の正極活物質 ていないことがわかった。以上の結果から、実施例主の一、中人0041】。 LiNiO2粒子の表面がV2O5で覆われていることが わかる。

【0038】また、得られたテストセルに対し、定電流 密度0.5mA/cm2で開回路電圧が4.2Vの定常 状態になるまでのサイクル毎の充電容量を測定し、次に 定電流密度 0.5 mA/c m<sup>1</sup>で電池電圧が3.0 Vに なるまでのサイクル毎の放電容量を測定した。そして 5、10、15及び20サイクル目の容量維持率[= (nサイクル目の放電容量)/(初回放電容量)]を求 めた。その結果を図3に示す。図3の結果から、実施例 1~4のテストセルはV2O5を使用していない比較例1※ ※のテストセルに比べてサイクル特性が向上していること がわかる。

【0039】一方、比較例2のテストセルは、比較例1 のテストセルと同程度のサイクル特性を示しているが、 これは、V2O5が少ないために、LiNiO2粒子の表 面がV2O5で十分覆われていないためと考えられる。 【0040】また、比較例3のテストセルは、比較例1 のテストセルよりも大きくサイクル特性が低下している が、これはV2O5が多過ぎるために核となるリチウムニ ッケル複合酸化物正極に対して、過負荷状態となったた。 の格子定数はほぼ等しく、VがしiNiO2中に固落したできめと考えられる。

【発明の効果】本発明によれば、リチウムニッケル複合 酸化物粒子の表面をV2O5で覆われたものを正極材料と して使用しているので、非水電解液二次電池のサイクル 特性を向上させることができる。

#### 【図面の簡単な説明】

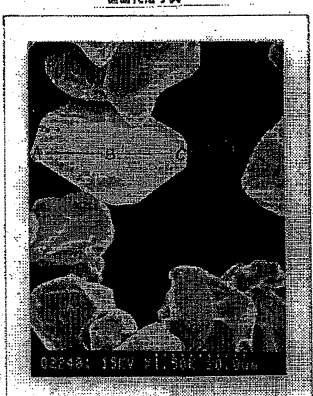
【図1】実施例1で使用した正極活物質粒子の走査型題 微鏡写真である.

【図2】実施例1で使用した正極活物質粒子のEPMA 元素分析結果図である.

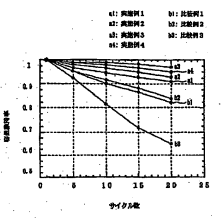
【図3】実施例1~4及び比較例1~3のサイクル特性 図である。

[図1]

阅聞代用写真



【図3】



【図2】

